(9) RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL

DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

(1) N° de publication : (à n'utiliser que pour les commandes de reproduction) 2 743 297

21) N° d'enregistrement national :

96 00098

61) Int CF: A 61 K 7/48, A 61 K 7/06, 7/04, 7/043, 7/02, 7/42, 9/08, 9/107, 47/30

12 DEMANDE DE B	REVEL D'INVENTION A		
② Date de dépôt : 05.01.96. ③ Priorité :	Demandeur(s): L'OREAL SOCIETE ANONYME —		
(3) Date de la mise à disposition du public de la demande : 11,07,97 Bulletin 97/28.	1 Inventeur(s): MOUGIN NATHALIE et MONDET JEAN.		
(56) Listé des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule.			
(60) Références à d'autres documents nationaux apparentés :	73 Titulaire(s):		

(54) COMPOSITION COSMETIQUES A BASE DE POLYCONDENSATS IONISABLES MULTISEQUENCES POLYSILOXANE/POLYURETHANE ET/OU POLYUREE EN SOLUTION ET UTILISATION.

(74) Mandataire : L'OREAL.

(37) L'invention concerne de nouvelles compositions cosmétiques ou dermatologiques caractérisées par le fair de lées comprement, dans un apport cosmédiquement qu'elles comprement, dans un apport cosmédiquement moins un polycondensat multiséquencé de l'invention es constitutée par la répétition d'au moins une séquence polysiloxane et d'eu moins une séquence polyuriethrane et/ou polyuriet; ladité séquence polyuriethrane et/ou polyuriet; ladité séquence polyuriethrane ét/ou polyuriethrane et/ou polyuriethrane et/ou polyuriethrane polycondensat étant dissous d'ans un système solvant

aqueux, organique ou hydroorganique.

Ces compositions sont utilisables notamment dans le domaine cosmétique du capillaire, du maquillage ou des soins de la peau.



COMPOSITIONS COSMETIQUES A BASE DE POLYCONDENSATS IONISABLES MULTISEQUENCES POLYSILOXANEJ POLYURETHANE ET/OU POLYUREE EN SOLUTION ET UTILISATIONS

La prisente invention a pour objet de nouvelles compositions cosmétiques ou dermatologiques à propriétés filmogènes contenant des solutions de polycondensatis ionisables mutiséquencés particuliers, ainsi que diverses de leurs utilizations possibles, notamment dans le domaine des traitements cosmétiques (i.e. par voie topique) de la peau, des cheveux, des ongles et autres matières kératiniques.

Il est d'usage courant de mettre en œuvre dans des formulations cosmétiques, en particulier dans des produits copillaires (shampooings, après shampooings, stoions ou gels colifants ou traitants, lacues ou lotions de mise en forme, de mise engle, contraite de compte de l'est., ou dans des produits de maquillage (leis que par exemple ventie à origin, passion, ras, eye-liners, et autres), une proportion variable, selon la nuture et la destination de la formulation, d'au moins une substatuno fitmogène permettant de, ou visant à confider au support sur lequel elle est appliquée (c'est à dire, ici, fune des parties superficielles du corps, telle que cheveux, cits, poits, peau, ongles...) cet ainne caractéristiques améliorées. Ainsi, par exemple, dans le cas particulier du traitement d'une chevelure, on recherche avont tout par cette tochrique passe de tenue et plus de douceur pour les cheveux, alors que dans le cas plus particulier des ongles, on recherche principalement robtention d'un film protecteur brillant et dur, achérant partaiment sur ces demiers.

- Une résine filmogène, pour être satisfaisante dans des applications cosmétiques, se doit de présenter certaines caractéristiques ou propriétés contraignantes, parmi insequeles on peut plus particulièrement citer, et ced de manière non limitative, d'about une thès bonne affinité/compatibilié/nnoculté vis-4-vis des différentes matières ideratiniques (peau, cheveux et autres), ensuite de bonnes propriétés filmogènes par rapport à ces demitres (qualité et régularité du film déposé), et enfin de bonnes propriétés de rémanence (adhés-vinté, solidité), c'est à dire qu'éte lot être difficientent éliminable de son support par de simples lavages à l'eau ou à l'aide de détengents (shampooings) par exemple. Dans le cas de vermis à ongles, le film doit par ailleurs posséder une bonne résistance à l'aboute de sacte vermis à ongles, le film doit par ailleurs posséder une bonne résistance à l'aboute de de touver une substance filmogène susceptible de convenir d'iffectivement à plusieurs, ou à toutes, les différentes applications cosmétiquement envisagables pour cette demitre (problème du compromis acceptable).
- 40 A certains égards, les substances filmogènes connues à ce jour, et en particulier calles mentionnées ci-avant, conviennent mai pour fothertion de compositions présentant de bonnes propriétés cosmétiques, en raison notamment d'un manque notable de rémanence, en particulier de résistance à les manuels.
- 45 Un autre problème réside dans le fait que les films ainsi obtenus, en particulier dans le cadre des applications de type capillairs ou mascares, présentent une britance insuffisante. Cette brillance n'est en outre que faiblement rémanente, c'est à dire qu'elle disparaît rapidement sous l'accion d'agentes extérieurs (forte sensabilité à l'eau notamment).
- Or, la brillance, ainsi que la rémanence de cette brillance, constitue aujourd'hui une propriété particulièrement recherchée dans le domaine de la cosmétique.
- On voit donc qu'il existe actuellement dans l'état de l'art un fort besoin quant à pouvoir disposer de compositions filmogènes cumulant, et ceci pour un domaine varié d'applécations possibles (cheveux, cils, peau, ongles,...) tous les avantages généralement re-

cherchés ou désirables en cosmétique, à savoir notamment l'innocuité vis à vis des matières kératiniques, la facilité d'application et de mise en oeuvre, l'obtention de dépôts protecteurs fins et réguliers, la rémanence des propriétés adhésives, l'apport et la rémanence des propriétés de brillance, l'apport de douceur et de lubrification, de rigidité et de résistance à fabrasion.

Pour répondre à co besoin, on a proposé d'utiliser des métanges de polymères permettant de combiner toutes ces propriétes, notamment des métanges de polyorganositoxanes (silicones) avec des polymères non-siliconés. En effet, on said que les silicones apportient d'excellentes propriétés de surface conduisant à une bonne hubrification, une bonne brillaines, une doucer au toucher sans apport de gras. Ces polymères ne présentent pas de bonnes propriétés mécaniques pour assurer une bonne filmification; i à faut donc leur associer d'autres polymères apportant des propriétes mécaniques. Les polyganopolysiloxanes en particulier les polydiméthysiloxanes sont incompatibles avec la plupart des polymères non-siliconés apportant des proniétés mécaniques.

Pour résoudre ces inconvénients, la demande de hrevet français N° 2 708 199 enseigne la possibilité d'utiliser une suspension aqueuse stable constituée de fines particules soldes, généralement sphériques, de polycondensat incilue multiséquence Polysitionane Polyuréthane et/ou Polyurée, cas particulés ayant été obtenues par mise en dispersion, dans une phase aqueuse appropriée, ducti polycondensat à frieta déja synthétisé. Ce type de dispersion de polymère insoluble dans l'eau est appelée «pseudo-lateo». Ces pseudo-lates présentent capendant certains inconvénients.

25 Ces polycondensats ionisables en suspension aqueuse ne permettent pas de potentialiser la conjugaison souhaitée des propriétés apportées d'une part par les segments silicones et d'autre part par les segments Polyuréhanes et/ou Polyurée. Cette additivité des propriétés ne peut être optimisée que s'il se produit pendant le séchage, une bonne séparation de phase entre les segments siliconés et les segments polyuréhanes et/ou polyurées de telle sorte qu'il y ait d'une part, à l'état soide, une véritable stratification des segments silicones et matrice du deptic constituée par les segments polyuréthanes et/ou polyurée-c'est en effet à l'interface de cette matrice avec l'air que vont se marificater les propriétés spécifiques des silicones et d'autre part de telle sorte que segments silicones soient rassemblés à l'intérieur de la matrice de dépôt sous forme de phase dissersée.

Il est très difficile d'obtenir à partir des pseudo-latex constitués de polycondensats ionisables Polysiloxane/Polyuréthane et/ou Polyurée, une bonne séparation de phase conduisant à cette straffication des segments silicones en surface du dépôt et à la formation d'une phase siliconée à l'intérieur du dépôt et plus particulièrement lorsque les longueurs des séquences polysiloxanes et/ou polyurétanes et/ou polyurées sont courtes. Il en résulte que l'additivité des propriétés telles que définies ci-dessus obtenue par cas pseudo-latex reste encome insufficiante.

45 Ainsi, à la suite d'importantes recherches menées sur la question, il a été trouvé par la Demanderesse, et coci de façon institentue et suprenante, qu'à était possible d'amélorer de façon substantielle cette séparation de phase et par conséquent de potentialiser l'additivité des propriétés de surface apportées par les sides réparation de l'additivité des propriétés de surface apportées par les réchet p

De plus , les polycondensats en solution de l'invention présentent par rapport aux pseudetact constitués par les mêmes polycondensats une meilleure rémanence du dépôt à l'action de l'eau ou des solutions de tensio-actifs (shamoorinas).

5 Conformément à la présente invention, il est donc maintenant proposé de nouvelles compositions cosmédiques qui sont caractérisées par le fait qu'elles comprennent, dans un support cosmédiquement acceptable, au moins une soution ou une émulsion d'au moins un polycondensat multiséquencé dont la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence polysitionane et d'au moins une séquence polysitionane et d'au moins une séquence polysitionane et d'ou polyurée ; ledite séquence polyuréthane et/ou polyurée comportant en outre des groupements ionisables et ledit polycondensat étant dissous dans un système solvant aquexo, organique ou hydroorganique.

On entend par «groupement ionisable», tout groupement susceptible d'être ionisé par une réaction de neutralisation d'une fonction acide ou basique portée par ledit groupement ou de quatemisation d'une fonction amine tertiaire portée par ledit groupement et de former ainsi un groupement anionique, cationique, amphotère ou aveitionique.

Les polycondensats de l'invention sont essentiellement préparies selon un procédé en deux étapes. La première étape consiste en une fraction datasque de polycondensation entre (i) un polymère polysilocare (ou silicone) présentant une tronction hydroxy ou une fonction amine aux extrêmités de sa chaîne (i, e un q. «-dhydroxypolysilocare», ou un q. q. «-aminorydroxy» ou hydroxyamino-polysilocare, ou un q. q. «-aminorydroxy» ou hydroxyaminorydroxyacare, oli qui discovyante (présent en quantité stolechiométrique, ou en excès stolechiométrique, cest à dire à plus de 2 moles par mole de silicone) es par quoi fon obtent un en ouvele silicone présentant cette fois une fonction isocyanate à chacune de ses extremités de chaîne; puis, dans une deuxôrier étape, on couple les chaînes es chaines que polycondensat obtenu précédemment au moyen d'un agent coupleur (en quantité variable choisie en fonction de la longueur de chaîne finale désirée) choisi parmi les dios étou les diamines de lou les diamines, de manière à obtenir finalement un nouveau polycondensat de plus longue chaîne.

Les réactions mises en œuvre dans la première étape condusient ainsi à un polyslozane présentant à ses exvémités de chaîne, outre les fonctions isocyanates mentionnées ci-dessus, des motifs uréthane et/ou urée, et ced selon les mécanismes classiques d'une réaction de condensation opérée entre (i) une fonction isocyanate, totle que portée par le disocyanate de départ, et (ii) une fonction actool (création dans o cas d'un motif uréthane) ou d'une fonction amine (formation dans ce cas d'une fonction urée), telles que portées par le polysitionare de départ à sayoir :

Les polycondensats obtenus à l'issue de cette première étape peuvent donc être en fait définis par la formule générale (1) suivante :

O=C=N-R-NH- C-X¹-(polysiloxane)-X¹-C-NH-R-N= C=O (1)
II
O
O

50

dans laquelle X1 peut donc représenter, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-.

Dans la deucième étape, les fonctions alcodis et/ou amines de l'agent coupleur (agent, coupleur que l'on peut ici symboliser de manière commonde par OH-8-DH, ou NH2-B-NH2 ou bien encore NH2-B-CH) viennent alors réagir, et ces selon les mêmes sub-simes que ceux exposés pour la première étape, soit avec les fonctions isocyanates portièes en bout de chaîne par le polycondensat polysiloxane de formule (1) ci-dessus, soit avec des fonctions isocyanates protes es fonctions isocyanates protes es fonctions isocyanates protes par du disocyanate libre, lencreque ce demier a été introduit en excès stoechiométrique lors de la première étape, domant ainsi naissance dans la chaîne (plus longue) du nouveau polycondensat obtenu à une succession de motifs un'ethane et/ou urée, c'est à dire à des séquences de type polyuréthane et/ou polyurée symbolisables par la formule (2):

dans laquelle X² représente -O- ou -NH-, et x est une valeur correspondant substantiellement au nombre de moles d'agent coupleur mises en œuvre dans la réaction.

- 20 Comme indiqué précédemment, on obtient donc ainsi finalement un polycondensat constitué par la répétition de séquences polysitoxanes (comespondant simplement au polysitoxane d'origine, et tel qu'il apparait dans la formule (1)) et de séquences polyuréthanes et/ou polyurées (formule (2)).
- 25 Selon un aspect extrêmement important de l'invention, les agents coupleurs (c'est à dire en fait le radical B) portent des groupements insisables, c'est à dire des groupements qu', et respectivement, lorsqu'ils sont soumis à l'action d'une base, donnent des groupements arinoniques (c'est le cas par exemple des groupements carboxyfiques) et lorsqu'ils sont soumis à l'action d'un acide ou d'une quatemisation, donnent des groupements carboxyfiques (cas par exemple d'une amine tertilaire). La neutralisation des groupements arinonisables (respectivement carboxisation) par la base (respectivement par l'acide) peut être effectuée de façon partielle ou totalement, selon les quantité d'agents neutralisants mises en œuvre.
- 35 Mais d'autres caractéristiques, aspects et avantages de l'invention apparaîtront maintenant de manière plus caine à la locture de la description détaible et complète qui vas et ver, ainsi que des divers exemples concrets, mais nullement limitatifs, destinés à l'abuster.
- 40 Comme indiqué précédemment, la chaîne du polycondensati ionisable utilisé dans le cadre de la présente invention est essentiellement caractérisée par le fait qu'elle est constituée par la répétition (ou alternance) d'au moins une séquence de type polysitionare et d'au moins une séquence polysitionare et des la chaînes selvou polyurée, sequences polysitionare d'année et de la chaîne d'au polycondensat. On peut citer par exemple des séquences Polyéthers telles que Polycoyfreyléne, Polyéteranéthytène oxyde et/ou des séquences Polysitions d'éthyténequizol. Polysébacate de néopentytglycol, Polytéréphtalate d'éthyténequizol.
 - La répétition des séquences ci-dessus peut être de type aléatoire, mais elle est de préférence de type régulièrement alternée. En outre, le rapport en nombre entre les séquences de type polyurithane et/ou polyurée et les séquences de type polysiloxane est généralement compris entre 1 et 10, de préférence entre 1 et 3.

Les poids moléculaires des polycondensats Polysiloxanes-Polyuréthane/Polyurée peuvent varier dans de larges limites, en particulier entre 2000 et 500 000, mais de préférence entre 3000 et 250 000.

De préférence, la séquence polysitoxanique répond à la formule générale (I) suivante :

10 dans laquelle :

5

15

P est un segment polysiloxane,

X¹ représente, séparement ou conjointement, -O- ou -NH-.

 et R (qui n'est autre que le motif du disocyanate tel que mentionné ci-avant) est un radical divalent choisi parmi les radicaux altylènes de type aromatique, aliphatique ou cyclosiphatique.

20 De préférence, le segment polysiloxane P répond à la formule générale (l') suivante :

dans laquelle les radicaux R¹, qui peuvent être identiques ou différents, sont choisis pami d'une part les radicaux hydrocarbonés monovalents en C_rC_{pe} exempts ou substantiellement exempts d'insaturations étrépfeniques « d'autre part, les radicaux armotiques, Y représente un radical hydrocarboné bivalent, et z un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen du segment polysiloxane soit compris entre 300 et 10 000.

30 De préférence, Y est un radical bivalent choisi parmi les radicaux elleytènes de formule -(CH₂)_s-, dans laquelle a représente un nombre entier pouvant être compris entre 1 et 10,

A litre de radicatur R¹ convenant dans le cadre de l'invention, on peut plus parisculièrement citer les radicaux allyles, et notamment les radicaux méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, lylyle, penyle, howyle, ocyle, décyle, dodécyle et octadécyle, les radicaux a present les radicaux et l'est radicaux aprises, notamment hérnyle et naphtyle penyle. Per l'allyles, notamment berryle et phenylethyle, ainsi que les radicaux tolyle et lyyles. Or l'allyles, notamment berryle et phenylethyle, ainsi que les radicaux tolyle et lyyles. Or l'allyles de l'aprise de l'est present les est pre

Selon un mode particulièrement préféré de réalisation de la présente invention, le segment polysiloxane P présent dans les polycondensats répond à la formule (l') suivante :

dans laquelle a et z sont des valeurs telles que définies ci-avant.

Concernant maintenant les séquences polyuréthanes et/ou polyurées rentrant dans la constitution des polycondensats qui sont utilisés dans le cadre de l'invention, celles-ci répondent de préférence à la formule générate (II) suivante :

dans laquelle :

10

15

20

40

- X2 représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-
- R (qui, comme ci-avant pour la formule (f), n'est autre que le motif du disocyanate utilisé pour conduire la réaction de condensation) est tel que défini ci-dessus pour les séquences de formule (f).
- x (qui, comme indiqué précédemment dans la description correspond substantiellement au nombre de moles d'agents coupleurs traitsées dans le procédé de synthèse du polycondensail) est un nombre entier pouvant varier de 1 à 10, et de préférance de 1 à 3,
- et 8 (qui n'est autre que le motif apporté par l'agent coupleur tel que mentionné ci-avant) est un radical hydrocarboné bivalent porteur d'une charge ionique, positive ou négative.
- A titre de radicaux B porteurs de groupements anioniques (i.e de charges négatives), on peut plus particulièrement cite ceux qui sont porteurs de groupement présentant une ou des fonction(s) carboxylique(s) étou une ou des fonctions subroiques, lesd'îtes fonctions carboxyliques etou sutroniques étant sous forme libre ou bien neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organique, comme cela sera expliqué plus en détails par la suite.
 - Ainsi, parmi les radicaux B bivalents porteurs de fonctions carboxyliques ou suffoniques convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formule (III):

dans laquelle R^2 représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C_TC_3 . Z une fonction acide carboxylque (-COCH) ou acide sulfonique (-SO₂H) ou un sel desdites fonctions acides (fonctions carboxylate et sulfonate, respectivement), et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5,

et ceux de formule (III') :

dans laquelle Z a la signification ci-dessus,

5

A titre de radicaux B porteurs de groupements cationiques (i.e. de charges positives), on peut plus particulérement citer ceux qui sont porteurs de groupements de type amines tertiaires, les dides amines tertiaires étant sot non-neutralisées, soit pour partie ou totalement neutralisées (présence de motifs -NH*-) soit quatemisées, comme cela sera expliqué plus en détaits par la suite.

Ainsi, parmi les radicaux B bivalents porteurs de fonctions amines tertiaires cationisables convenant particulièrement bien dans le cadre de la présente invention, on peut mentionner ceux de formuté :

dans laquelle R³ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C_TC₄, et r et s deux nombres entiers, i dentiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10. 50us forme neutralisée ou quaternisée, les radicaux B d-dessus deviennent alors :

formule dans laquelle R³ a la signification ci-dessus, et R⁴ représente soit Inydrogène (neutralisation) soit un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C_r-C₁₀ ou un cycle aromatique (quatemisation).

Selon l'invention, les taux de neutralisation des fonctions anionisables ou cationisables peuvent être compris entre 0 et 100%, de préférence entre 10 et 100%,

Les radicaux B du coupleur porteur d'une charge ionique peuvent être utilisés seuts ou en mélange avec d'autres radicaux B' provenant de coupleurs ne portant pas de groupe ionisable.

55 Concernant enfin les radicaux R plus particulièrement préférés selon la présente invention et rentrant dans le cadre de la définition des séquences de formules (I) et (II) données ci-avant, on peut mentionner œux de formules :

ou

40

ou 10

25

CH₂

dans lesquelles b est un nombre entier compris entre 0 et 3 , et c un nombre entier compris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

Parmi les radicaux bivalents R particulièrement préférés rentrant dans le cadre des formules d'dessus, on peut citer les radicaux hexaméthyène, 4,4-bishyènyèneméthane, 2,4-eVou 2,6-loyhène, 1,5-raphyène, p-phényène, méthyène 4,4-biscycloháxyès et le radical d'ivalent dérivé de l'isophorme.

Le procédé de synthèse des polycondensats utilisés dans le cadre de la présente invention va maintenant être développé un peu plus en détaits. Dans ces grandes lignes, ce procédé correspond à cetui déja indiqué en début de description.

On fait réagir, dans un scivant organique, un a e-dinydroxy et/ou diamino et/ou aminohydroxy et/ou hydroxyaminopolysiloxane répondant à la formule générale suivante:

X3_ P -X 3

dans laquelle P a la signification donnée ci-avant (segment polysiloxane), et X³ représente, conjointement ou séparément, -OH ou -NH₂,

O avec un excès stoechiométrique d'un disocyanate de formule :

0=C=N-R-N=C=0

dans laquelle R a la signification donnée ci-avant, puis à coupler les chaines du polycondensat obtenu précédemment par au moins un diol et/ou une diamine et/ou une alcool amine répondant à la formule :

- 40 dans taquelle B a la signification donnée ci-avant, et X⁴ représente -OH ou -NH₂, à une température comprise entre 40 et 100°C, en présence d'un sel d'étain en tant que catalyseur. Ce diol étou cette diamine X-B-X² peuvent être utilisés seuts ou en métange avec un ou plusieurs diols ou diamines ou aminoalocols ne comportant pas de groupes ioisables par exemple 1,4-butanetifol.
- 45 Le solvant organique utilisé à ces étapes est de préférence choisi dans le groupe constitué par l'acétone, la méthylétion, le tétrahydrofuranne et le 1,2-dichtloroéthane, ces solvants étant inertes vis-à-vis des groupes isocyanates.
- Le sel d'étain est, quant à lui, de préférence choisi parmi l'éthyl-2 hexanoate d'étain et le dibutyl dilaurate d'étain.

Dans le cadre de la mise en oeuvre du procédé ci-dessus, les diisocyanates particuliérement préférés sont choisis, seuls ou en métanges, parmi le diphényfméthane 4.4diisocyanate et le méthyfené 44-bis-dicyclohezyldiisocyanate, et les agents coupleurs particulièrement préférés sont choisis, seuls ou en métanges, parmi l'acide diméthyloi propiorique, la N-méthyfaléthanolamine, le 1,3-diaminopropane et l'éthanolamine, étant bien entendu que la possibilité de métange coupleur acide/coupleur amine est exclue.

Le polycondensat polysiloxane-Polyuréthane/Polyurée ainsi obtenu peut être ensuite éventuellement purifié, par exemple par précipitation dans un solvant non potaire tel que 0 le cyclohexane.

Conformément à l'invention, ce polycondensat, éventhellement purifié, est ensuite soit utilisé tel quel, soit neutralisé à l'aide d'un agent neutralisant convenable qui peut être soit une base minérale ou organique lorsque le radical B let que d'avant défini est porteur de fonctions ainorisables telles que par exemple des fonctions acides carboxyfiques et/ou suffoniques, soit un acide minéral ou organique lorsque ledit radical B est porteur de fonctions cationisables telles que par exemple des fonctions amines tertiaires; soit quaternisé à l'aide d'un halogéture d'aillyé, d'un sel d'acide portant un halogème mobile ou une suftone (par exemple propane sultone) lorsque ledit radical B est porteur de fonctions amines tertiaires.

Selon l'invention, le taux de neutralisation peut aller de 0% à 100%, de préférence de 10 à 100 %.

- 25 Il va de soi que la nature de l'agent neutralisant gu'il conviendra d'utiliser pour neutraliser le potycondensat Polysièusane-Polyurétiane/Polyurée sera fonction de la nature des fonctions ionisables portées par ce demier.
- Lorsque ledit polycondensat comporte une fonction anionisable telle que par exemple une fonction acide carboxylique ou sufforique, l'apent neutralisant peut être une bease minérale telle que la soude, la potasse ou l'ammoniaque, ou une base organique telle qu'un aminoalcool choisi notamment parmi le 2-amino 2-méthyl 1-propared (AMP), la n'élbanolamine, la tisopropanolamine (IPA), la monoétranolamine, la déthanolamine, la 11((2-hydroxy) 1-propyljamine, le 2-amino 2-méthyl 1,3-propanedic (AMPD), et le 2amino 2-hydroxyméthyl 1,3-propanedic du bien une diamine telle que la lysine.

Lorsque le polycondensat comporte une fonction cationisable du type amine tertiaire, l'agent neutralisant peut être un acide minéral tel que l'acide chlorhydrique, ou un acide organique tel que l'acide lactique, l'acide glycolique ou l'acide mandidique. L'agent neutralisant peut être aussi un agent quatemisant de la fonction amine tertiaire, comme par exemple les halogèriures d'albyles et en pariciuler le locture de méthyle ou le bromure d'éthyle. Il peut être également un sel d'acide portant un halogène mobile ou un ester cyclique d'acide suffonique.

- 45 On réalise ensuite une solution ou une émulsion solvant organique-dans-eau du polycondensat conforme à l'invention en l'incorporant dans un système solvant organique, aqueux ou hydro-organique.
- Les solvants organiques des polycondensats de l'invention utilisés selon l'invention sont choisis de préfèrence pami l'actione, la méthyéthylótone, l'acétate de méthyle, l'acétate de butyle, l'acétate d'éthyle, l'isopropanol, l'éthanol, le diméthoxyéthane, le éthoxyéthane, un ester d'éthyléneglyool ou de propytheneglyool, un ether d'éthyléneglyool ou de propytèneglyool, ou un ether ester d'éthyléneglyool ou de propytèneglyool et leurs métanges.

Suivant le type d'application choisi, on peut utiliser, parmi ces solvants des polycondensats de l'invention, un solvant ou un mélange de solvants miscibles à feau dont l'un (servant de diluant) s'évapore avant l'eau de fapon à permetre la dissolution du polysier dans un solvant pendant trutte la durée du séchage de la formulation appliquée sur la matère kératinique traitée. Parmi les asolvants miscibles à l'eau, on peut citer d'inétrosyéthane et un mélange de diméthoxyéthane/diéthoxyéthane. Si la formulation envisagée nécessite pour l'application donnée la présence d'eau, la solution organique du polymère peut dans ce cas être diuée dans l'eau pour former une émations solvant orpanique-dans-eau. Cette émutision pourra être autostabilisée par les charges ioniques porties par le polycondensat qui se placent d'éles-mémes à l'interface avec l'eau ou bien stabilisée si nécessaire par des agents stabilisents tels que des tensio-actifs ou des agents éfériants présents dans la phase aqueuse

On peut également choisir un solvant ou un mélanges de solvants des polycondensats de l'invention non-mischles à feau lets que le délithoxyéthane. Si la formutation envisagée nécessité pour l'application donnée la présence d'eau, la solution organique du polymère peut dans ce cas être dispersée dans l'eau pour former une émutision solvant organique-dans-eau. Cette émutision pourné être autosatiblisée par les charges toriques ou stabilisée si nécessaire par des agents stabilisées par les choiscaires de si nécessaire par des agents stabilisants ets que des tension-actifs ou des agents gélifiants présents dans la phase aqueuse. Dans ce cas, le solvant ou l'un des solvants organiques utilisés pour dissoudre le polycondensat présente de préférence un point d'ébulition supérieur à celui de l'eau. On peut utiliser notamment le déléhox-éthane.

Une forme particulièrement prétérée de système solvant des polycondensats de l'invention consisté à utiliser un mélange de solvants de polarités différentes comprenent au moins un solvant (A) dis globals du polycondensat (pour les séquences polysionenes polysionenes et les séquences polyarités avantes et les séquences polyarités polaire que (A) qui va solvant (B) moins polaire que (A) qui va solvante plus spécifiquement les séquences polyaioxanses. Pour favoriser la stratification des séquences polyaioxanses sur la matrice de dépôt, on choisira de préférence un solvant (B) dont la virises d'évaporation est plus lente que (A).

Parmi let solvants globaux (A), on peut citer l'acétone, ta méthyléthylcétone, l'acétone, la méthyléthylcétone, l'acétate de méthyle, l'acétate de butyle, l'acétate d'éthyle, l'isopropanol, l'éthanol, le diméthoxyéthane, le diéthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, un ether d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, ou un ether ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol et leurs métanges.

Parmi les solvants (Β), on peut citer les hydrocarbures en particulier les hydrocarbures ramifiés comme les isoparaffines, l'isododécane, les silicones cycliques du type D₄, D₅ ου D₄.

La neutralisation peut être réalisée in situ dans la solution du polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane/Polyurét dans le système solvant par addition de la quantité déterminée d'agent neutralisant.

Comme indiqué précédemment, les compositions cosmétiques seion l'invention, qui contiennent donc, dans un support cosmétiquement acceptable, des polycondensats tels que c'-dessus définis, présentent, pour des applications aussi variées que celles rencontrées par exemple dans le domaine du capillaire, du maquillage ou bien encore des soins de la peau, ou de tout autre domaine cosmétique dans lequel l'utilisation d'une substance filmogène est désirable ou recherchée, des proprétes tout à l'ait remarquables, en particulier au niveau de leurs propriétés filmogènes et de brillance, de leur aptitude à conserver ces propriétés dans le temps face à l'action d'agents extérieurs (rémanence) et aussi de leur propriétés de douceur, de lubrification et de résistance à fabrasion.

- Parmi les applications préférentiellement visées par la présente invention, et les différents effets bénéfiques obtenus dans ces dernières, on peut plus particulièrement mentionner;
- ie domaine des produits capillaires (lavage, soin ou beauté des chevuoc), où les compositions selon l'irrention, en particulier sous forme d'aérosale, de mousse, de shampooings, d'après-shampooings, de lotions ou de gels colifants ou traitams, laques ou lotions de misse en forme ou de mise en pisc ou encore de fixation en produce de l'individualisation des cheveux au moment du dipôt de la composition, meilleur fou-fixed de la composition d
- le domaine des produits de maquillage, en particulier pour le maquillage des ongles et des cils, où les compositions seion l'invention, sous forme de vernis à ongle, de mascaras ou de eye-finers par exemple, permettent d'apporter, dans le cas du maquillage des cils, les mêmes avantages que ceux évoqués précédemment pour le traitement des cheveux, et dans le cas des vemis à ongles (où les compositions peuvent être utilisées comme filmogène seule ou comme additi filmogène), brillance, meilleure résistance à fabrasion (apport de glissant par lutrification des surfaces), meilleure résistance à fabrasion (apport de glissant par lutrification des surfaces), meilleure résistance à fabrasion (apport de glissant par lutrification des surfaces), meilleure nigistific.
- dans le domaine des produits de soin de la peau (orèmes, laits, lotions, masques, sérums, produits solairens), oi les compositions selon l'invention permettent plus particuièrement d'apporter brillance, meilleure mouillabilité et résistance aux lavages à l'eau 30 (produits solaires).

La proportion en polycondensat dans les compositions cosmétiques (hors vemis à ongles) est généralement comprise entre 0,5 et 50%, et de préférence entre 1 et 20% en poids par rapport au poids total de la composition. Dans le cas des vemis à ongles, cette proportion peut aller jusqu'à 30% en poids.

Les compositions peuvent en outre, et bien entendu, contenir divers adjuvants destinés à la rendre acceptable dans une application cosmétique particulière.

- Les compositions selon l'invention peuvent contenir des filtres solaires UV-A ou UV-B ou à bande large et être utilisées ainsi comme produits anti-solaires.
- Les compositions selon firvention peuvent par alleurs contenir des additifs ocunétiques conventionnels choisis parmi les conpe gras, des solvents organiques, des silicones, des 45 agents épaississants, des adoucissants, des agents anis-mouses, des agents hydratants, des adoucissants, des agents anis-mouses, des agents hydratants, des adoucissants (agents anis-mouses, des agents hydratants, des agents alicants (agents avice avice polymères anioniques, non ioniques ou amphortères ou leurs métanges, des antiperspirants, des agents alicanisants, des colorants, des pigments, des partiums, des conservariants des agents alicanisants, des colorants, des pigments, des partiums, des conservarions et des agents propulseurs lorsque les compositions se présentent sous forme aé-

Plus précisémment, comme coms gras, on peut utiliser une huile ou une cire ou leurs mélanges, des acides gras, des alcots gras, des esteros d'acides gras tels que les trighcérides d'acides gras en C_FC_{II}, de la vaseline, de la paraffine, de la lanoline, de la lamoline hydrogénée ou acétylée. Parmi les hulles, on peut citer les hulles minérales, animales, végétales ou les hulles de synthèse et notamment Thulle de vaseline, de paraffine, de ricin, de jojoba, de sésame, ainsi que les hulles et les gommes de silicones et les isoparaffines.

Parmi les cires animaies, fossiles, végétales, minérales ou de synthèse, on peut notamment citer la cire d'abeille, de caroube, de Candellia, l'ozokérite, les cires microcristalisnes ainsi que les cires el les résines de silicone.

Parmi les agents épaississants, on peut citer :

- les celuloses modifiées telles que l'hydroxyéthytcellulose, la méthytoellulose, l'hydroxypropyfoellulose et la carboxyméthytcellulose. Parmi celles-ci, on peut citer notamment les gommes vendues sous la dénomination de "Cellosize QP 44001H par la Société Amerot."
- la gomme de caroube, la gomme de guar, la gomme de guar quaternisée vendue sous la dénomination de "Jaquar C-13-S" par la Société Meyhall, la gemme d'hydroxy-prophyguar, la gomme de xamithane.
 - les acides polyacytiques réticulés tels que les "Carbopol" de la Société Goodrich,
 les polymères poly(métha)cytates de glycétyle vendus sous les dénominations de "Hispage" ou "Lubrage" par les Sociétés Hispano Quimica ou Guardian.
 - la polyvinylpyrrolidone,
 ľalcool polyvinylique,

20

- les polymères et les copolymères réticulés d'acrylamide, tels que ceux vendus sous les dénominations de "PAS 5161" ou "Bozepol C" par la Société Hoechst, de "Sepigel 305" par la Société Seppic, ou de "Salcare SC95" par la Société Allied Colloïd, ou encore
- les homopolymères réticulés de chlorure de méthacryloyloxyéthyltriméthylammonium vendus sous la dénomination de "Salcare SC95" par la Société Allied Colloid.

On va maintenant donner à titre d'îllustration de l'invention plusieurs exemples de préparation de polycondensats Polysiloxane-Polyuréthane ainsi que de leurs solutions ou émulsions et de compositions cosmédiques les contenant.

Les synthèses condusant aux polycondensats multiséquences Polysitoxane-Polyuréthane ont été réalisées à partir de prépolymères du type polydinéthysitoxane que hydroxyorganofronichente (groduits commerciaeux vendus par la Société 35 Goldschmidt sous les dénominations Tegomer H-Si 2111 et Tegomer H-Si 2311) de , structure

40 et ayant en outre les caractéristiques rassemblées dans le tableau ci-dessous :

Nom commercial	Tegomer H-Si 2111	Tegomer H-Si 2311
Groupes fonctionnels	groupes hydroxyles prir	
Fonctionnalité	2	12
nombre de motifs z	environ 10	environ 30
Indice Hydroxyle (mg KOH/g)	120 (+/- 10)	45 (+/- 5)
viscosité à 25°C (cP)	85 (+/- 10)	115 (+/- 15)
Poids moléculaire moyen en nombre (Mn)	700	2 200

Dans la suite, ces deux produits commerciaux seront appelés par commodité SIL 700 et SIL 2200 (nomination basée sur leur poids molécutaire respectif).

Exemple 1

5

10

15

20

ΔN

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane anionisable de structure théorique :

dans laquelle R représente :

et correspondant à la réaction entre :

- 1 moie de SIL 700 (prépotymère potysitoxane)
- 2 moles de 4,4' diphénylméthanediisocyanate (ci-après dénommé MDI)
- et 1 mole d'acide diméthylotpropionique (agent coupleur, ci-après dénom mé DMPA).

ces valeurs étant rapportées à 1 mole de SIL 700.

Dans un réacteur cylindrique pourvu d'une agitation centrale du type ancre, d'un thermomètre, d'un réfrigérant, d'une arrivée de barbotage d'azote et surmonté d'une ampoule à introduction, on introduit, sous courant d'azote, 50 g de MDI et 50 g de tétrallydrofurane (THF). La dissolution du mélange se fait sous agitation et à température ambiante.

uanie: Parallèlement, on a dissout 70 g de Sit. 700 dans 70 g de THF, et la solution ainsi obtenue est versée dans l'ampoule à introduction sinée au dessus du réacteur. On introduit alors, sous agritation et courant d'azote, cette solution de Sit. 700 dans le

On introdut aiors, sous agrizition et courant d'azzote, cette solution de SIL 700 dans le réacteur contenant la solution de MDI, en maintenant la température du milieu de réaction à 50°C par chauffage extérieur.

La coufée de la solution de Sil. 700 dure 1H30 et la température du milieu réactionnel est maintenue à 50°C pendant toute la durée de l'introduction. A la fin de la coufée, la réaction conduit à la formation quantitative d'un prépolymère Polysiloxane à extrémités o_u o disocyanate.

On introduit ensuite (temps de coulde : 30 mn) dans le risacteur contenant le prépolymère ci-dessus, et ecit toipours sous agliation, barbotage d'azote et maintain de la température à 50°C, une solution de DMPA obtenue en dissolvant 13,4 g de DMPA dans 400 g de THF. Au début de la coulde, on introduit en outre dans le milieu de réaction 0,15 g de dibuty/difluvrate d'étain qui sert de catalyseur. On laisse ensuite réagir le tout pendant 10 h, sous agritation et à 50°C.

La fin de la réaction peut être controlée en vérifiant par analyse infra-rouge l'absence de bandes d'adsorption -N-C-C à 2270 cm⁻¹. Si besoin est, on peut alors rajouter de l'éthanol au milieu réactionnel pour terminer la réaction et consommer totalement les groupes -N-C-C encore disponibles; dans ce cas, on peut par exemple rajouter de fordre de 10 ml d'éthand et laisser à nouveau réagir le tout pendant 4 H à 50°C.

En fin de réaction, on obtient une solution organique (THF) du polycondensat désiré, lequel est ensuite récupéré et purifié par précipitation de ladite solution dans 5 l d'un mélange équi-volume (50/50) êther de pétrole/éther éthylique. Le rendement de récupération est de 90% en poids après séchace.

L'indice d'acide du polycondensat obtenu est de 46 (théorique : 42).

Son poids moléculaire moyen en nombre est de 5000.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

15 Exemple 2

10

20

25

On procéde ici à la préparation d'un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane anionisable de même structure théorique que celle de l'exemple 1, mais obtenu cette fois à partir du prépolymère polysiloxane SIL 2200

Le mode opératoire suivi est donc identique à celui de l'exemple1, mais les quantités de réactifs mises en jeu sont cette fois les suivantes :

- 80 g de SIL 2200 dissous dans 80 g de THF
- 18,2 g de MDI dissous dans 20 g de THF
- 4,9 g de DMPA dissous dans 200 g de THF
- 0,1 g de dibutyldilaurate d'étain

de manière à observer là encore les proportions 1 mole de SIL 2200 : 2 moles de MDI : 1 mole de DMPA.

En outre, la récupération et la purification du polycondensat final désiré se fait cette fois plus simplement par précipitation de la solution organique le contenant dans 5 i d'eau permutée.

Le rendement de récupération est alors de 92% en poids.

L'indice d'acide du polycondensat obtenu est de 21,7 (théorique : 19,8).

40 Son poids moléculaire moyen en nombre est de 6300.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

Exemple 3

45

Dans cet exemple, on a préparé un polycondensat Polysiloxane-Polyuréthane cationi-50 sable de structure théorique :

dans laquelle R représente :

et correspondant à la réaction entre :

- 1 mole de SIL 700
- 2 moles de MDI

5

50

10 - 1 mole de N méthyldiéthanolamine (agent coupleur, ci-après dénommé MEA)

ces valeurs étant rapportées à 1 mole de SIL 700.

Dans le même réacteur que cetui de l'exemple 1 et équipé de la même manière, on introduit, sous courant d'azote, 50 g de MDI et 50 g de THF. La dissolution du mélange se rait sous apitation et à température ambiante. Parallèlement, on a dissout 70 g de SIL 700 dans 70 g de THF, et la solution ainsi obte-

nue est versée dans l'ampoute à introduction située au dessus du réacteur.
On introduit alors, sous agitation et courant d'azote, cette solution de SIL 700 dans le réacteur contenant la solution de MDI, en maintenant la température du mitieu de réaction à 50°C par chaufface extérieur.

La couée de la solution de SIL 700 dure 1H30 et la température du milieu réactionnel est maintenue à 50°C pendant toute la durée de l'introduction.

A la fin.de la coulée, on dilue le milieu de réaction par 350 g de THF, tout en maintenant *

1 la température à 50°C. La réaction a conduit à la formation quantitative d'un prépolymère Polysiouane à extrémités a. e discovanate.

On introduit ensuite (temps de coulée : 30 mn) dans le réacteur contenant le prépolymère ci-dessus, et ceci foujours sous agitation, barbotage d'azote et maintien de la température à 50°C, une solution de MEA obtenue en dissolvant 1.5 g de MEA dans 70 g de THF. On laisse ensuite réagir le tout pendant 7H, sous agitation et à 50°C.

La fin de la réaction peut être controlée en vérifiant par analyse infra-rouge l'absence de bandes d'adsorption -NeC=○ à 2270 cm²¹. Si besoin est, on peut alors rajouter de féthanol au miliou réaddinnel pour terminer la réaction et consonmer totalement si groupes -NeC=○ encore disponibles; dans ce cas, on peut par exemple rajouter de l'ordre de 10 mil d'éthanol et laisser à nouveau réagir le tout pendant 4 H à 50°C.

En fin de réaction, on obtient une solution organique (THF) du polycondensat désiré, lelo quel est ensuite récupéré et purifié par précipitation de ladite solution dans 5 l d'un mélange équi-volume (50/50) éther de pétrole/éther éthytique. Le rendement de récupération est de 93% en poids après séchage.

L'indice d'amine du polycondensat obtenu est de 45,7 (théorique : 43).

Son poids moléculaire moyen en nombre est de 12600.

Le polymère obtenu est soluble dans des solvants tels que le diméthoxyéthane, l'éthanol, l'isododécane et l'acétate d'éthyle.

Exemple 4

On donne ici trois exemples de formulations capillaires.

Lation de mise en forme :

10	Polymère de l'exemple 1 Diméthoxyéthane	2 g 50 a
	- AMP	0,146 g
	- Ethanol	40.67
	- Isododécane	7,18 g

15 Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis ajout du neutralisant puis dilution de la solution par l'addition de l'éthanoi et de l'isododécane.

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

Lotion de mise en forme :

20

35

	- Polymère de l'exer	nple 2	2 9
25	- Diméthoxyéthane - AMP		
	 Ethanol Isododécane 	•	43,14 g 4,80 g

30 Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis ajout du neutralisant puis dilution de la solution par l'addition de l'éthanol et de l'isododécane.

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

Lation de mise en forme :

40	- Polymère de l'exemple 3	4.2 g
	- Diméthoxyèthane	47,66 g
	- Ethanol	42,90 g
	- Isododécane	4.76 q
	- Solution de HCl 2 M	0,476 g
45		5,470 g

Cette lotion est obtenue par dissolution du polymère dans le diméthoxyéthane puis dilution de la solution par l'addition de l'éthanol et de l'isododécane. On ajoute ensuite la solution de HCl pour neutraliser la solution finale:

Cette composition, appliquée sur les cheveux, après un shampooing, apporte un bon maintien de la coiffure et une très bonne brillance aux cheveux.

E١			

30

On donne ici quatre exemples de bases de soin des ongles.

Base de soin des ongles

- Polymère de l'exemple 1 30 g - Acétate d'éthyle 70 g

Base de soin des ongles

- Polymère de l'exemple 1 30 g 15 - Acétate d'éthyle 66,5 g - Isododécane 3,5 g

Base de soin des ongles

- Polymère de l'exemple 2 30 g - Acétate d'éthyle 70 g

Base de soin des ongles

- Polymere de l'exemple 2 30 g - Acétate d'éthyle 66,5 g Isododécane 3,5 g

REVENDICATIONS

- 1- Composition cosmétique ou dermatologique, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un support cosmétiquement acceptable, au moins une solution ou une émulsion solvant organique-dans-eau d'au moins un polycondensat multiséquencé dont la chaîne est constituée par la répétition d'au moins une séquence polysitionane et d'au moins une séquence polyurethane et/ou polyurée à faitle séquence polyurethane et/ou polyurée à faitle séquence polyurethane et/ou polyurée comportant en outre des groupements ionisables et ledit polycondensat étant dissous dans un système solvant aqueux, organique ou hydrooranique.
 - 2- Composition selon la revendication 1, caractérisée en ce que le poids moléculaire moyen en nombre dudit polycondensat est compris entre 2000 et 500 000.
- 3- Composition selon la revendication 2, carctérisée en ce que ledit poids moléculaire est compris entre 3000 et 250 000.
- Composition selon l'une queiconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que le rapport en nombre entre les séquences de type polyurétraine et/ou polyurée et les séquences de type polyloikane dans le polycondensat est compris entre 1 et 10.
 - Composition selon la revendication 4, caracterisée en ce que ledit rapport est compris entre 1 et 3.
- 25 -- G-Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 5; caràctérisée en ce que lesdits groupements ionisables sont des fonctions carboxyfiques ou des fonctions sulfoniques, sous forme fibre ou bien partiellement ou totalement neutralisées.
- 7- Composition selon fune quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que lesdits groupements ionisables sont des amines tertiaires, soit non-neutralisées, soit totalement ou partiellement neutralisées, soit quaternisées.
- 8- Composition selon fune des revendications 6 ou 7, caractérisée en ce que le taux de neutralisation ou de quaternisation des groupements ionisables est compris entre 0 et 100%.
 - 9- Composition selon la revendication 8, caractérisée en ce que ledit taux est compris entre 10 et 100%.
- 40 10- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, caractérisée en ce que la séquence polysiloxane répond à la formule générate (i) suivante ;

45 dans laquelle :

- P est un segment polysiloxanique,
- X¹ représente, séparement ou conjointement, -O- ou -NH-,
- et R est un radical divalent choisi parmi les radicaux alkylènes de type aromatique, aliphatique ou cycloaliphatique.

11- Composition selon la revendication 10, caractérisée en ce que ledit segment polysiloxanique P répond à la formule générale (f) suivante :

dans laquelle les radicaux R¹, qui peuvent être identiques ou différents, sont choisis parmi d'une part les radicaux hydrocarbonès monovalents en Cy-C₂₀ exempts ou substantiellement exempts d'instantarions éthyferiques et d'autre part, les radicaux anomatiques, Y représente un radical hydrocarboné bivalent, et z un nombre entier tel que le poids moléculaire moyen du segment polysiloxane soit compris entre 300 et 10 000.

12- Composition selon la revendication 11, caractérisée en ce que ledit radical bivalent Y est choisi parmi les radicaux alkyénes de formule $+(CH_2)_{a^-}$, dans laquelle a représente un nombre entier pouvant être compris entre 1 et 10.

13- Composition selon l'une des revendications 11 ou 12, caractérisée en ce que les radicaux R¹ sont choisis parmi les radicaux alkyles, en particulier les radicaux méthyle, rétyle, propyle, lospropyle, butyle, pentyle, hexyle, octyle, décyle, dodécyle et octadécyle, les radicaux cycloalkyles, en particulier le radical cyclohesyle, les radicaux aryles, notamment phényle et naphyle, les radicaux aryles, notamment benzyle et phénylé—thyle: ainsi que les radicaux tohle et xylet.

14- Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée en ce que le segment polysiloxane P répond à la formule (l') suivante :

dans laquelle a et z sont des valeurs telles que définies ci-avant.

30 15- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 14, caractérisée en ce que les séqueces polyuréthanes et/ou polyurées répondent à la formule générale (II) suivante :

dans laquelle :

5

10

15

25

- X² représente, séparément ou conjointement, -O- ou -NH-,
- R est tel que défini ci-dessus pour les séquences de formule (I).
 - x est un nombre entier compris entre 1 à 10.
- et B est un radical hydrocarboné bivalent porteur d'une charge ionique, positive
 45 ou négative.

- 16- Composition selon la revendication 15, caracterisée en ce que \boldsymbol{x} est compris entre 1 et 3.
- 17- Composition selon l'une des revendications 15 ou 16, caractérisée en ce que ledit radical B est porteur de groupement présentant une ou des foncion(s) carboxylique(s) et/ou une ou des foncions sulfoniques, teséftes foncions carboxyliques et/ou sulfoniques étant sous forme libre ou bien neutralisées partiellement ou totalement par une base minérale ou organiques.
- 0 18- Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (III):

- 15 dans laquelle R² représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C_TC_x, Z une fonction acide carboxylique (-COOH) ou acide sulfonique (-SO₃H) ou un sel desdites fonctions acides, et p et q, qui peuvent être identiques ou différents, des nombres entiers compris entre 1 et 5,
- 20 19- Composition selon la revendication 17, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (III').:



25 dans laquelle Z a la signification ci-dessus.

- 20. Composition selon fune des revendications 15 ou 16, caractérisée en co que lectir radical B est porteur de groupements anines tertiaires, lesdifes amines tertiaires étant 30 soit non-neutralisées, soit pardellement ou totalement neutralisées par une base minérale ou organique, soit quaternisées.
 - 21- Composition selon la revendication 20, caractérisée en ce que le radical B répond à la formule (IV) suivante :

- dans laquelle R³ représente un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en C₁-C₄, et r et s deux nombres entiers, identiques ou différents, qui peuvent être compris entre 1 et 10.
 - 22- Composition selon la revendication 21, caractérisée en ce que, sous forme neutralisée ou quaternisée, le radical B répond à la formule (IV) suivante :

formule dans laquelle ${\rm R}^3$ a la signification ci-dessus, et ${\rm R}^4$ représente soit l'hydrogène (neutralisation) soit un radical alkyle, linéaire ou ramifié, en ${\rm C}_{\rm H}{\rm C}_{10}$ ou un cycle aromatique (quaternisation).

23- Composition selon l'une quelconque des revendications 10 à 22, caractérisée en ce que le radical R est choisi parmi les radicaux de formules suivantes

dans lesquelles b est un nombre entier compris entre 0 et 3 , et c un nombre entier com-20 pris entre 1 et 20, de préférence compris entre 2 et 12.

24-Composition selon la revendication 23, caractérisée en ce que ledit radical R est choisi parmi les radicaux hexaméthylène, 4,4-biphénylèneméthane, 2,4- et/ou 2,6-tolylène, 1,5-naphtylène, p-phénylène, méthylène 4,4-biscyclohéxyle et le radical divalent dérivé de l'isophorone.

25- Composition selon fune quelconque des revendications 1 à 24, caractérisée en ce que ledit polycondensat a été obtenu selon un procéde consistant à faire réagir, dans une première étape, (i) un polymère polysiloxane du type que d'invorpophysiloxane ou que de l'année président présent en quantity amini-polysiloxane) et (ii) un disocyanate, ledit disocyanate étant présent en quantity amini-polysiloxane) et (ii) un disocyanate, ledit disocyanate étant présent en quantity amini-polysiloxane) et (ii) un disocyanate, ledit disocyanate étant présent en quantity année de desidence que coupler es chaînes du polysiloxane obtenu préséderment par réseton avec un agent coupler et chaînes du polysiloxane obtenu préséderment par réseton avec un agent coupleur choisi parmi les diois etou les diamines et/ou les alcoalamines, ledit agent coupleur attent porteur de groupements cationisables ou deventuellement, dans une troisième étape, à ioniser, partiellement ou totalement, les groupements cationisables ou anionisables et de ple ducième étape.

- 40 26- Composition selon la revendication 25, caractérisé en ce que le taux de ionisation est compris entre 0 et 100%, de préférence entre 10 et 100%.
 - 27- Composition selon l'une des revendications 25 ou 26, caractérisée en ce que le polymère polysiloxane de départ répond à la formule :

X3_ P _X 3

- dans laquelle P a la signification donnée ci-avant, et X³ représente, conjointement ou séparément, -OH ou -NH₂.
 - 28- Composition selon l'une des revendications 25 à 27, caractérisée en ce que le diisocyanate répond à la formula :

O=C=N-R-N=C=O

dans laquelle R a la signification donnée ci-avant.

10

29- Composition selon l'une des revendications 25 à 28, caractérisée en ce que l'agent coupleur répond à la formule :

- 20 dans laquelle B a la signification donnée ci-avant, et X⁴ représente -OH ou -NH₂.
 - 30- Composition selon fune quelconque des revendications 1 à 29, caractérisée en ce que le système solvant du polycondensat confient un solvant organique ou un métange de solvants organiques choisis dans le groupe constitué par l'acetione, la méthylétylicé tone; l'acetate de méthyle, l'acetate de bufyle, l'acetate de éthyle, l'sopropanol; l'éthanol, le diméthoxyéthane, le diéthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, un ether d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol, ou un ether ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol.
- 30 31- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 30, caractérisée en ce que le système solvant du polycondensat contient un solvant organique ou un mélange de solvants organiques miscibles à l'eau.
- 32- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 30, caractérisée en ce que le système solvant du polycondensat contient un solvant organique ou un mélange de solvants organiques non-miscibles à l'eau.
- 33- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 32, caractérisée en ce que le système solvant contient au moins un solvant (A) dit «global» du polycondensat et au moins un solvant (B) moins polaire que (A) qui va solvater plus spécifiquement les séquences polysitioxanes du polycondensat et de préférence ayant une vitesse d'évaporation plus lente que (A).
- 34- Composition selon la revendication 33, selon laquelle le solvant global (A) est choisi
 5 dans le groupe constitué par facétone, la méthyléthyletione, Tacétone, la méthyléthyletione, Tacétone, la méthylethyletione, Tacétate de méthyle, Tacétate de butyle, Tacétate de t'éthyle, Esponpanol, l'éthou, le diméthoxyéthane, le diéthoxyéthane, un ester d'éthyléneglycol ou de propyléneglycol ou de propyléneglycol ou de propyléneglycol ou de propyléneglycol et leurs métanges.
 - 35- Composition selon la revendication 33 ou 34, selon laquelle le solvant (B) est choisi parmi les hydrocarbures et les silicones cycliques.
- 36- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce 55 qu'il s'agit d'une composition capillaire,

... 25

- 37- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition de maquillage.
- 5 38- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un vernis à ongle ou d'une base de soin des ongles.
 - 39- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un mascara,
 - 40- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce qu'il s'agit d'une composition pour le soin de la peau.
- 41- Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 35, caractérisée en ce 15 qu'il s'agit d'une composition anti-solaire.
 - 42- Utilisation d'une solution ou d'émulsion de polycondensat telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 35 comme agent filmogène, ou comme additif d'agent filmogène, dans une composition cosmétique.
 - 43- Procédé de traitement des matières kératiniques, caractérisé en ce qu'il consiste à appliquer sur ces demières une composition telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 41.

INSTITUT NATIONAL

de la PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

établi sur la base des dernières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 526630 FR 9600098

Catégorie	Citation du document avec indication, e des parties pertinentes	n cas de bepoin,	e is demande rands de	
х	EP-A-8 636 361 (L'ORÉAL) 1 * revendications 1-24 * * revendications 27-32 * * revendication 34 * * page 8, ligne 13-16 *	Février 1995 1	1-32, 36-43	
				DOMAINES TECHNIQ
				A61K
		*		
		30 Juillet 1996	1	ers, J
X : part Y : part antr	CATEGORIE DES DOCUMENTS CITES (calièrement pertinent à lai seul (calièrement pertinent en combination avec un e focument de la prêse catégorie ment à l'enouert é au nomit une revreolication	T: théorie ou principe à E: document de brevet i à la date de dépôt et de dépôt ou qu'à une D: cité dans la demande L: cité pour d'autres rai	la base de l'in- binéficiant d'un qui n'a été pub c date postérieu	rentice e date antistense